日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

REC'D 2 9 APR 2004 WIPO PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2003年 6月 6日

出願 番 号 Application Number: 特願2003-162253

[ST. 10/C]:

[JP2003-162253]

出 願 人
Applicant(s):

旭化成ケミカルズ株式会社

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 4月 1日



【書類名】 特許願

【整理番号】 X1030737

【提出日】 平成15年 6月 6日

【あて先】 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 C08J 9/00

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成株式

会社内

【氏名】 笹川 雅弘

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成株式

会社内

【氏名】 白木 利典

【発明者】

【住所又は居所】 大韓民国釜山広域市釜山鎮区堂甘洞786-50 韓国

履物・皮革研究所

【氏名】 リュウ ジュウンセン

【発明者】

【住所又は居所】 大韓民国釜山広域市釜山鎮区堂甘洞786-50 韓国

履物・皮革研究所

【氏名】 ユン ジュンシック

【発明者】

【住所又は居所】 大韓民国釜山広域市釜山鎮区堂甘洞786-50 韓国

履物・皮革研究所

【氏名】 チェ キョンマン

【発明者】

【住所又は居所】 大韓民国釜山広域市釜山鎮区堂甘洞786-50 韓国

履物・皮革研究所

【氏名】 オム ギヨン

【特許出願人】

【識別番号】 000000033

【氏名又は名称】 旭化成株式会社

【代表者】 蛭田 史郎

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 011187

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 水添共役ジエン系共重合体含有衝撃吸収材

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ビニル芳香族化合物の含有量が50重量%を超え90重量%未満である、共役ジエンとビニル芳香族化合物との共重合体を水素添加した水添共役ジエン系共重合体(A)85重量部を超え100重量部以下、およびポリオレフィン系重合体、ゴム状重合体からなる群より選ばれる少なくとも1種の重合体(B)が15重量部未満である、反撥弾性が40%以下の発泡構造を有する衝撃吸収材。

【請求項2】 水添共役ジエン系共重合体(A)が、共役ジエンとビニル芳 香族化合物とのランダム共重合体又はランダム共重合体ブロックを少なくとも一 つ有することを特徴とする請求項1に記載の衝撃吸収材。

【請求項3】 水添共役ジエン系共重合体(A)が、共重合体中のビニル芳香族化合物重合体ブロックHの含有量が40重量%以下であることを特徴とする請求項1又は2に記載の衝撃吸収材

【請求項4】 水添共役ジエン系共重合体 (A) が、示差走査熱量測定 (D SC) チャートにおいて、 $-50\sim100$ の範囲に結晶化ピークが実質的に存在しない水添共重合体である請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の衝撃吸収材。

【請求項5】 水添共役ジエン系共重合体(A)が、下記一般式(1)~(11)から選ばれる少なくとも一つの構造を有する重合体を水素添加した水添共重合体である請求項1~4のいずれかに記載の衝撃吸収材。

- (1) S
- (2) S-H
- (3) S-H-S
- $(4) (S-H) \dot{m} X$
- (5) $(S-H)_n X (H)_n$
- (6) H-S-H
- (7) S E
- (8) H-S-E

(9) E-S-H-S

 $(10) (E-S-H)_{m}-X$

 $(11) (E-S-E)_{m}-X$

(ここで、Sは共役ジエンとビニル芳香族化合物とのランダム共重合体ブロックであり、Hはビニル芳香族化合物重合体ブロック、Eは共役ジエン重合体ブロックである。mは2以上の整数であり、n及びpは1以上の整数である。Xはカップリング剤残基を示す。)

【請求項6】 水添共役ジエン系共重合体(A)が、メルトフロー比で8以上の水添共重合体である請求項1~5のいずれかに記載の衝撃吸収材。

【請求項7】 水添共役ジエン系共重合体(A)が、官能基を有する原子団が結合している変性水添共役ジエン系共重合体である請求項1~6のいずれかに記載の衝撃吸収材。

【請求項8】 水添共役ジエン系共重合体(A)が、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を少なくとも1個有する原子団を少なくとも1個有している変性水添共役ジエン系重合体である請求項7に記載の衝撃吸収材。

【請求項9】 水添共役ジエン系重合体(A)が、官能基を有する原子団が結合している変性水添共役ジエン系重合体に水酸基、カルボキシル基、酸無水物基、イソシアネート基、エポキシ基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を含有する2次変性剤成分(C)を反応させてなる二次変性水添共重合体である請求項8に記載の衝撃吸収材。

【請求項10】 二次変性剤成分(C)の量が、(A)と(B)の合計100重量部に対し0.01~20重量部であることを特徴とする請求項9に記載の衝撃吸収材。

【請求項11】 ポリオレフィン系重合体(B)が、ポリエチレン、エチレンープロピレン共重合体、エチレンープロピレンーブチレン共重合体、エチレンーブチレン共重合体、エチレンーへキセン共重合体、エチレンーオクテン共重合体、エチレンー酢酸ビニル系共重合体、エチレンーアクリル酸エステル系共重合体、エチレンーメタクリル酸エステル系共重合体からなる群より選ばれる少なく

とも1種のポリエチレン系重合体である請求項1~10のいずれかに記載の衝撃 吸収材。

【請求項12】 ゴム状重合体(B)が、1,2ーポリブタジエン、水添共役ジエン重合体、ビニル芳香族化合物と共役ジエンとのランダム共重合体及びその水素添加物、ビニル芳香族化合物と共役ジエンとのブロック共重合体及びその水素添加物、アクリロニトリルーブタジエンゴム及びその水素添加物、エチレンープロピレンージエンゴム(EPDM)、ブチルゴム、天然ゴムからなる群より選ばれる少なくとも1種のゴム状重合体である請求項1~10のいずれかに記載の衝撃吸収材。

【請求項13】 架橋剤の使用量が、成分(A)と成分(B)の合計量10 0重量部に対し1.5~8重量部である請求項1~12のいずれかに記載の衝撃 吸収材。

【請求項14】 請求項1~13のいずれかに記載の衝撃吸収材からなる履物用材料。

【請求項15】 請求項1~13のいずれかに記載の衝撃吸収材からなる緩 衝材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、耐圧縮永久歪性、耐傷付き性、低反撥弾性(衝撃吸収性)等に優れた発泡体からなる衝撃吸収材に関する。また本発明は、かかる特性を有する衝撃 吸収材から構成される履物用材料(とりわけ履物底材)、緩衝材料に関する。

[0002]

【従来の技術】

共役ジエン系重合体は重合体中に不飽和二重結合を有するため、熱安定性、耐候性、耐オゾン性が劣る。そのため、その不飽和二重結合を水素添加してそれらを改善する方法が古くから知られている。(例えば、特許文献1参照)

そして、これらの水添重合体は、ポリオレフィン等の熱可塑性樹脂や他のゴム 状重合体とブレンドすることにより、その特性が活かされ、熱可塑性樹脂の改質 剤、自動車部品等の分野で広く使用されている。ジエン部のビニル結合構造を40%以上含有する共役ジエン重合体の水素添加物をαーオレフィン重合体と組み合わせた組成物が開示されている。(例えば、特許文献2参照)また、ビニル結合構造を10%以上含有する共役ジエン重合体の水素添加物と熱可塑性樹脂との組成物が開示されている。(例えば、特許文献3参照)

[0003]

また、重合体鎖中にビニル結合含量の多いブロックとビニル結合含量の少ないブロックを有する共役ジエン重合体を水素添加する試みがなされている。例えば、1,2ーミクロ構造を高々15重量%で含有する第一のブロック及び1,2ーミクロ構造を少なくとも30%含有する第二のブロックを有するジブロック共重合体の水素化物をαーオレフィン重合体と組み合わせた組成物が開示されている。(例えば、特許文献4参照)また、1,2ービニル結合含量が20%以下であるポリブタジエンブロックセグメントとブタジエン部分の1,2ービニル結合含量が25~95%であるブロックセグメントからなるブロック共重合体を水素添加した水添ジエン系重合体を熱可塑性樹脂および/またはゴム状重合体と組み合わせた熱可塑性エラストマー組成物が開示されている。(例えば、特許文献5参照)更に、共役ジエン重合体のビニル結合含量の最大値と最小値との差が15重量%である共役ジエン重合体でロックを有するブロック共重合体を水添した水添ブロック共重合体とポリオレフィンとの組成物が開示されている。(例えば、特許文献6参照)

$[0\ 0\ 0\ 4]$

また、ビニル芳香族炭化水素含有量が3~50重量%のランダム共重合体であって、分子量分布(Mw/Mn)が10以下であり、かつ共重合体中のジエン部のビニル結合量が10~90%である共重合体を水素添加した水添ジエン系共重合体とポリプロピレン樹脂との組成物が開示されている。(例えば、特許文献7参照)また、ビニル芳香族炭化水素含有量が5~60重量%のランダム共重合体であって、かつ共重合体中のジエン部のビニル結合量が60%以上である共重合体を水素添加した水添ジエン系共重合体とポリプロピレン樹脂との組成物が開示されている。(例えば、特許文献8参照)

[0005]

さらに、塩化ビニル樹脂類に似た重合体として、スチレン主体のブロックとブタジエン/スチレンを主体とするブロックを含有する共重合体からなる水添ブロック共重合体をベースとする成形材料が開示されている。(例えば、特許文献9参照)

かかる水添重合体を履物底材に使用することも開示されているが、耐圧縮永久 歪性の点では不十分であり(例えば、特許文献10参照)、更なる性能向上の要 求には応えられなかった。

[0006]

【特許文献1】

特開昭 5 6 - 3 0 4 0 1 号公報

【特許文献2】

特開昭 5 6 - 3 0 4 4 7 号公報

【特許文献3】

特開平2-36244号公報

【特許文献4】

特開昭56-30455号公報

【特許文献5】

特開平3-128957号公報

【特許文献6】

特開平8-109288号公報

【特許文献7】

特開平2-158643号公報

【特許文献8】

特開平6-287365号公報

【特許文献9】

WO98/12240号公報

【特許文献10】

特開2001-197902号公報

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、耐圧縮永久歪性、耐傷付き性、低反撥弾性(衝撃吸収性)に 優れた発泡体からなる衝撃吸収材を提供することにある。また本発明の目的は、 履物用材料(とりわけ履物底材)、緩衝材料として好適な材料を提供することを 目的としている。

[0008]

【課題を解決するための手段】

上記課題を解決するため鋭意検討を重ねた結果、ビニル芳香族化合物を含有する水添共役ジエン系共重合体又は該水添共役ジエン系共重合体とポリオレフィン系重合体及び/又はゴム状重合体からなる組成物を有する発泡体からなる衝撃吸収材、とりわけ特定のビニル芳香族化合物含有量とビニル芳香族化合物重合体ブロック含有量を有する水添共役ジエン系重合体又は該水添共役ジエン系共重合体とポリオレフィン系重合体及び/又はゴム状重合体から構成される組成物を有する発泡体からなる衝撃吸収材が上記課題を効果的に解決することを見いだし、本発明を完成するに至った。

[0009]

即ち本発明は、

ビニル芳香族化合物の含有量が50重量%を超え90重量%未満である、共役ジエン化合物とビニル芳香族化合物との共重合体を水素添加した水添共役ジエン系共重合体である成分(A)85重量部を超え100重量部以下、およびポリオレフィン系重合体、ゴム状重合体からなる群より選ばれる少なくとも1種の重合体(B)15重量部未満、からなる水添共重合体又は水添共重合体組成物を有し、反撥弾性が40%以下であることを特徴とする発泡体からなる衝撃吸収材を提供するものである。また本発明は、履物用材料(とりわけ履物底材)、緩衝材料として好適な材料を提供するものである。

[0010]

【発明の実施の形態】

以下本発明を詳細に説明する。

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体は、少なくとも一種の共役ジエンとビニル芳香族化合物との共重合体を水素添加した共重合体である。そして、その中でも耐傷付き性の点で、共役ジエンとビニル芳香族化合物とのランダム共重合体又はランダム共重合体ブロックを少なくとも一つ有する共重合体を水素添加した水添共重合体が好ましい。

[0011]

水添共役ジエン系共重合体中のビニル芳香族化合物の含有量は耐傷付き性、柔軟性の点で50重量%を超え90重量%未満であり、好ましくは60重量%を超え88重量%以下、さらに好ましくは62重量%を超え86重量%以下である。

水添共役ジエン系共重合体中のビニル芳香族化合物重合体ブロックの含有量は、柔軟性、耐傷付き性、耐圧縮永久歪性、低反撥弾性(衝撃吸収性)の点で、40重量%以下が好ましい。より好ましくは1~40重量%、更に好ましくは5~35重量%、とりわけ好ましくは10~30重量%である。特に好ましくは13~25重量%であることが推奨される。

[0012]

水添共役ジエン系共重合体におけるビニル芳香族化合物重合体ブロックの含有量は、四酸化オスミウムを触媒として水素添加前の共重合体をターシャリーブチルハイドロパーオキサイドにより酸化分解する方法(I. M. KOLTHOFF, etal., J. Polym. Sci. 1,429(1946)に記載の方法、以下、四酸化オスミウム酸法とも呼ぶ)により得たビニル芳香族化合物重合体ブロック成分の重量(但し平均重合度が約30以下のビニル芳香族化合物重合体成分は除かれている)を用いて、次の式から求めることができる。

ビニル芳香族化合物重合体ブロックの含有量(重量%)

= (水素添加前の共重合体中のビニル芳香族化合物重合体ブロックの 重量/水素添加前の共重合体の重量)×100

[0013]

尚、本発明で使用する水添共役ジエン系重合体におけるビニル芳香族化合物重合体プロックの含有量は、水添後の重合体においても核磁気共鳴装置(NMR)を用いて(Y. Tanaka, et al., RUBBER CHEMISTR

Y and TECHNOLOGY 54, 685 (1981) に記載の方法)
直接測定することができる。

[0014]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体の重量平均分子量は、発泡体における引張強度等の機械的強度や耐傷付き性、耐圧縮永久歪性の点から6万以上であり、成形加工性の観点から100万以下である。水添共役ジエン系共重合体の好ましい重量平均分子量は10万を越え、80万以下、更に好ましくは13万~50万である。本発明において、分子量分布は、1.05~6であるが、成形加工性の点で1.1~6、好ましくは1.2~5、更に好ましくは1.4~4.5であることが推奨される。

[0015]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体は、発泡体における耐傷付き性や 耐圧縮永久歪性の点から、共役ジエン単量体単位の二重結合の水添率が70%以 上、好ましくは80%以上、更に好ましくは85%以上、特に好ましくは90% 以上の水添重合体であることが好ましい。

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体は、該水添共重合体に関して得られた粘弾性測定チャートにおいて、t a n δ (損失正接)のピークが-1 0 \sim 8 0 \sim 0 \sim

[0016]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体は、示差走査熱量測定法(DSC法)において、 $-50\sim100$ $\mathbb C$ の温度範囲において共役ジエンとビニル芳香族化合物とのランダム共重合体部分における結晶化ピークが実質的に存在しない水素添加物が好ましい。ここで、 $-50\sim100$ $\mathbb C$ の温度範囲において共役ジエン

とビニル芳香族化合物とのランダム共重合体部分における結晶化ピークが実質的に存在しないとは、この温度範囲において結晶化に起因するピークが現れない、もしくは結晶化に起因するピークが認められる場合においてもその結晶化による結晶化ピーク熱量が3J/g未満、好ましくは2J/g未満、更に好ましくは1J/g未満であり、特に好ましくは結晶化ピーク熱量が無いものである。

[0017]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において、水素添加前の共重合体において共役ジエン部分のミクロ構造(シス、トランス、ビニルの比率)は、後述する極性化合物等の使用により任意に変えることができ、特に制限はない。一般的にビニル結合含量は5~80%、好ましくは10~60%であることが推奨される。

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において、共重合体の構造は特に制限はなく、いかなる構造のものでも使用できるが、特に推奨されるものは、下記一般式(1)~(11)から選ばれる少なくとも一つの構造を有する共重合体の水素添加物である。

[0018]

- (1) S
- (2) S-H
- (3) S-H-S
- (4) $(S-H)_m-X$
- (5) $(S-H)_n X (H)_p$
- (6) H S H
- (7) S-E
- (8) H-S-E
- (9) E-S-H-S
- $(10) (E-S-H)_{m}-X$
- $(11) (E-S-E)_{m}-X$

(ここで、Sは共役ジエンとビニル芳香族化合物とのランダム共重合体ブロック であり、Hはビニル芳香族化合物重合体ブロック、Eは共役ジエン重合体ブロッ クである。mは2以上、好ましくは2~10の整数であり、n及びpは1以上、好ましくは1~10の整数である。Xはカップリング剤残基又は多官能開始剤残基を示す。)

[0019]

一般式において、ランダム共重合体ブロックS中のビニル芳香族炭化水素は均一に分布していても、またはテーパー状に分布していてもよい。また該共重合体ブロックSには、ビニル芳香族炭化水素が均一に分布している部分及び/又はテーパー状に分布している部分がそれぞれ複数個共存していてもよい。また該共重合体ブロックSには、ビニル芳香族炭化水素含有量が異なるセグメントが複数個共存していてもよい。

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体のメルトフロー比は、耐圧縮永久 歪性及び加工性の点で、8以上が好ましい。より好ましくは9~25、特に好ま しくは10~20である。ここでメルトフロー比は、230℃、加重10Kgで 測定したメルトフローレートと230℃、加重2.16Kgで測定したメルトフ ローレートとの比である。

[0020]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において、共重合体中のビニル芳香族化合物の含有量は、紫外分光光度計を用いて知ることができる。また、ビニル芳香族化合物重合体ブロックの量は、前述したKOLTHOFFの方法等で知ることができる。水素添加前の共重合体中の共役ジエンに基づくビニル結合含量や水添共重合体の水添率は、核磁気共鳴装置(NMR)を用いて知ることができる。また、本発明において、水添共役ジエン系重合体の分子量は、ゲルパーミュエーションクロマトグラフィー(GPC)による測定を行い、市販の標準ポリスチレンの測定から求めた検量線(標準ポリスチレンのピーク分子量を使用して作成)を使用して求めた重量平均分子量である。水添共役ジエン系重合体の分子量分布は、同様にGPCによる測定から求めることができ、重量平均分子量と数平均分子量の比率である。

[0021]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において共役ジエンは1対の共役

二重結合を有するジオレフィンであり、例えば 1 , 3 ーブタジエン、2 ーメチルー 1 , 3 ーブタジエン(イソプレン)、2 , 3 ージメチルー 1 , 3 ーベッタジエン、1 , 3 ーペンタジエン、1 , 3 ーペンタジエン、1 , 3 ーペンタジエン、1 , 3 ーペキサジエンなどであるが、特に一般的なものとしては 1 , 3 ーブタジエン、イソプレンが挙げられる。これらは一種のみならず二種以上を使用してもよい。また、ビニル芳香族化合物としては、例えばスチレン、 α ーメチルスチレン、p ーメチルスチレン、ジビニルベンゼン、1 , 1 ージフェニルエチレン、N , N ージメチルー p ーアミノエチルスチレン、N , N ージエチルー p ーアミノエチルスチレン、n があげられ、これらは一種のみならず二種以上を使用してもよい。

[0022]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において、水素添加前の共役ジエン系共重合体は、例えば、炭化水素溶媒中で有機アルカリ金属化合物等の開始剤を用いてアニオンリビング重合により得られる。炭化水素溶媒としては、例えば nーブタン、イソブタン、nーペンタン、nーペキサン、nーペプタン、nーオクタンの如き脂肪族炭化水素類、シクロペンタン、シクロペキサン、シクロペプタン、メチルシクロペプタンの如き脂環式炭化水素類、また、ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼンの如き芳香族炭化水素である。

[0023]

重合開始剤としては、一般的に共役ジエン及びビニル芳香族化合物に対しアニオン重合活性があることが知られている脂肪族炭化水素アルカリ金属化合物、芳香族炭化水素アルカリ金属化合物、有機アミノアルカリ金属化合物等を用いることができる。アルカリ金属としてはリチウム、ナトリウム、カリウム等が挙げられ、好適な有機アルカリ金属化合物としては、炭素数1から20の脂肪族及び芳香族炭化水素リチウム化合物であって、1分子中に1個のリチウムを含む化合物や1分子中に複数のリチウムを含むジリチウム化合物、トリリチウム化合物、テトラリチウム化合物が挙げられる。

[0024]

具体的にはnープロピルリチウム、nーブチルリチウム、secーブチルリチウム、tertーブチルリチウム、ジイソプロペニルベンゼンとsecーブチル

リチウムの反応生成物、さらにジビニルベンゼンとsecーブチルリチウムと少量の1,3ープタジエンとの反応生成物等が挙げられる。更に、米国特許第5,708,092号明細書、英国特許第2,241,239号明細書、米国特許第5,527,753号明細書等に開示されている有機アルカリ金属化合物も使用することができる。

[0025]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において有機アルカリ金属化合物を重合開始剤として共役ジエン化合物を重合する際に、重合体に組み込まれる共役ジエン化合物に起因するビニル結合(1,2または3,4結合)の含量を増やすために、ビニル量調整剤として第3級アミン化合物またはエーテル化合物を添加する。第3級アミン化合物としては一般式R1R2R3N(ただしR1、R2、R3は炭素数1から20の炭化水素基または第3級アミノ基を有する炭化水素基である)の化合物である。たとえば、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリブチルアミン、N,Nージメチルアニリン、Nーエチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、N,N,N',N'ーテトラメチルエチレンジアミン、N,N,N',N'ーテトラエチルエチレンジアミン、1,2ージピペリジノエタン、トリメチルアミノエチルピペラジン、N,N,N',N",N"ーペンタメチルエチレントリアミン、N,N'ージオクチルーpーフェニレンジアミン等である。

[0026]

またエーテル化合物としては、直鎖状エーテル化合物および環状エーテル化合物から選ばれ、直鎖状エーテル化合物としてはジメチルエーテル、ジエチルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル、エチレングリコールジエチルエーテル、エチレングリコールジブチルエーテル等のエチレングリコールのジアルキルエーテル化合物類、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテル等のジエチレングリコールのジアルキルエーテル化合物類が挙げられる。また、環状エーテル化合物としてはテトラヒドロフラン、ジオキサン、2,5ージメチルオキソラン、2,2ービス(2ーオキソラニル)プロパン、フルフリルアルコールのアルキルエーテル等

が挙げられる。

[0027]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において、有機アルカリ金属化合物を重合開始剤として共役ジエン系重合体を得る方法は、バッチ重合であっても連続重合であっても、或いはそれらの組み合わせであってもよく、最終的に本発明の規定を満足するものであればよい。重合温度は、一般に0℃乃至180℃、好ましくは30℃乃至150℃である。重合に要する時間は条件によって異なるが、通常は48時間以内であり、特に好適には0.1乃至10時間である。又、重合系の雰囲気は窒素ガスなどの不活性ガス雰囲気にすることが好ましい。重合圧力は、上記重合温度範囲でモノマー及び溶媒を液相に維持するに充分な圧力の範囲で行えばよく、特に限定されるものではない。更に、重合系内は触媒及びリビングポリマーを不活性化させるような不純物、例えば水、酸素、炭酸ガスなどが混入しないように留意する必要がある。

[0028]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において、前記重合終了時に2官能以上のカップリング剤を必要量添加してカップリング反応を行うこともできる。2官能カップリング剤としては公知のものいずれでも良く、特に限定されない。例えば、ジメチルジクロロシラン、ジメチルジブロモシラン等のジハロゲン化合物、安息香酸メチル、安息香酸エチル、安息香酸フェニル、フタル酸エステル類等の酸エステル類等が挙げられる。また、3官能以上の多官能カップリング剤としては公知のものいずれでも良く、特に限定されない。例えば、3価以上のポリアルコール類、エポキシ化大豆油、ジグリシジルビスフェノールA等の多価エポキシ化合物、一般式R4-nSiXn(ただし、Rは炭素数1から20の炭化水素基、Xはハロゲン、nは3から4の整数を示す)で示されるハロゲン化珪素化合物、例えばメチルシリルトリクロリド、t-プチルシリルトリクロリド、四塩化珪素およびこれらの臭素化物等、一般式R4-nSiXn(ただし、Rは炭素数1から20の炭化水素基、Xはハロゲン、nは3から4の整数を示す)で示されるハロゲン化錫化合物、例えばメチル錫トリクロリド、t- でデンルのよりクロリド、t- でデンルのよりの皮化水素基、t にカールの変数を示す)で示されるハロゲン化銀化合物、例えばメチルのよりクロリド、t にカールの変数を示す)で示されるハロゲン化銀化合物、例えばメチルのよりクロリド、t にカールの変数を示す)で示されるハロゲン化銀化合物、例えばメチル銀トリクロリド、t にカールの変数を示す)で示されるハロゲン化銀化合物、例えばメチル銀トリクロリド、t にカールの変数を示す)で示されるハロゲン化銀化合物が挙げられる。炭酸ジメチルや炭酸ジエチル等

も使用できる。

[0029]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において、官能基を有する原子団が少なくとも1つ結合している変性水添共役ジエン系共重合体(以後、成分(A-1)とも呼ぶ)を使用することもできる。官能基を有する原子団としては、例えば水酸基、カルボキシル基、カルボニル基、チオカルボニル基、酸ハロゲン化物基、酸無水物基、カルボン酸基、チオカルボン酸基、アルデヒド基、チオアルデヒド基、カルボン酸基、アミド基、スルホン酸基、スルホン酸エステル基、リン酸基、リン酸エステル基、アミノ基、イミノ基、ニトリル基、ピリジル基、キノリン基、エポキシ基、チオエポキシ基、スルフィド基、イソシアネート基、イソチオシアネート基、ハロゲン化ケイ素基、アルコキシケイ素基、ハロゲン化スズ基、アルコキシスズ基、フェニルスズ基等から選ばれる官能基を少なくとも1種含有する原子団が挙げられる。水添共役ジエン系共重合体は、共役ジエン系共重合体の重合終了時にこれらの官能基含有原子団を形成もしくは含有する化合物を反応させることにより得られる変性水添共役ジエン系共重合体を水添することにより得られる。

[0030]

本発明で使用する変性水添共役ジエン系共重合体において、水酸基、エポキシ 基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を少なく とも1個有する原子団が結合している変性水添共役ジエン系共重合体が好ましい。

本発明において、該変性剤残基の例としては、下記式(1)~(14)からなる群より選ばれる式で表される少なくとも1種の官能基を有するものが挙げられる。

[0031]

【化1】

$$-NR^{1}-R^{5}-OH \qquad \cdots (1)$$

$$-N[R^{5}-OH]_{2} \qquad \cdots (2)$$

$$-NR^{1}-R^{5}-Si (OR^{6})_{3} \qquad \cdots (3)$$

$$-N[R^{5}-Si (OR^{6})_{3}]_{2} \qquad \cdots (4)$$

$$-NR^{1}-R^{5}-CH-CHR^{6} \qquad \cdots (5)$$

$$-N[R^{5}-CH-CHR^{6}]_{2} \qquad \cdots (6)$$

$$-C-R^{5}-OR^{6} \qquad \cdots (7)$$

$$0$$

$$-CH-R^{5}-OR^{6} \qquad \cdots (8)$$

$$OH$$

$$-CR^{1}-R^{5}-Si (OR^{6})_{3} \qquad \cdots (9)$$

$$OH$$

$$-O-R^{5}-Si (OR^{6})_{3} \qquad \cdots (10)$$

$$-C-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6} \qquad \cdots (11)$$

$$0$$

$$-C-R^{5}-NR^{2}R^{6} \qquad \cdots (12)$$

$$0$$

$$-CH-NR^{1}-R^{5}-NR^{2}R^{6} \qquad \cdots (13)$$

$$OH$$

$$-CH-R^{5}-NR^{2}R^{6} \qquad \cdots (14)$$

[0032]

上記式(1)~(14)において、

Nは窒素原子、Siは珪素原子、Oは酸素原子、Cは炭素原子、Hは水素原子

を表し、 $R^{1} \sim R^{4}$ は各々独立に水素原子又は炭素数 $1 \sim 24$ の炭化水素基を表し、且つ、該炭化水素基は、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 $1 \sim 24$ のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有してもよく、各 R^{5} は各々独立に炭素数 $1 \sim 48$ の炭化水素基を表し、且つ、所望により、各々独立に、水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基及び炭素数 $1 \sim 24$ のアルコキシシラン基よりなる群から選ばれる少なくとも1種の官能基を有してもよく、各 R^{6} は各々独立に水素原子又は炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基を表す。

[0033]

本発明において、上記変性剤残基を形成するために用いることができる変性剤としては、上記の官能基を有する、及び/又は形成し得る公知の化合物を用いることができる。例えば特公平4-39495号公報(米国特許第5,115,035号に対応)に記載された末端変性処理剤を用いることができる、具体的には、下記のものが挙げられる。

[0034]

上記式 (1) ~ (6) の官能基を有する変性剤の例としては、テトラグリシジルメタキシレンジアミン、テトラグリシジルー1, 3 ービスアミノメチルシクロヘキサン、テトラグリシジルーp ーフェニレンジアミン、テトラグリシジルジアミノジフェニルメタン、ジグリシジルアニリン、ジグリシジルオルソトルイジン、N-(1,3-ジブチルブチリデン) -3-(トリエトキシシリル) -1-プロパンアミン、4-ジ($\beta-$ トリメトキシシリルエチル) アミノスチレン、4-ジ($\beta-$ トリエトキシシリルエチル) アミノスチレン、4-ジ($\beta-$ トリエトキシシリルエチル) アミノスチレン、1-ジリルプロピル) アミノスチレン、1-ジリルプロピル) アミノスチレンなどが挙げられる。

[0035]

上記式 (7) の官能基を有する変性剤の例としては、 ϵ ーカプロラクトン、 δ ーバレロラクトン、ブチロラクトン、 γ ーカプロラクトン、 γ ーバレロラクトン などの環状ラクトンが挙げられる。

上記式(8)の官能基を有する変性剤の例としては、4-メトキシベンゾフェ

ノン、4-xトキシベンゾフェノン、4, 4'-ビス(メトキシ)ベンゾフェノン、4, 4'-ビス(xトキシンボンボン、y-グリシドキシエチルトリメトキシシラン、y-グリシドキシプロピルトリメトキシシランなどが挙げられる。

上記式 (9) 及び (10) の官能基を有する変性剤の例としては、 γ ーグリシドキシブチルトリメトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルトリエトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルトリプロポキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルトリブトキシシランなどが挙げられる。

[0036]

また、上記式(9)及び(1 0)の官能基を有する変性剤の更なる例として、 γ ーグリシドキシプロピルトリフェノキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルトリフェノキシシラン、 γ ーグリシドキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルエチルジエトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルメチルジプロピルメチルジプロピルメチルジプロピルメチルジプロピルメチルジプロピルメチルジプロピルメチルジプトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルメチルジブトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルジエチルエトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルジエチルエトキシシランが挙げられる。

[0037]

また、上記式(9)及び(10)の官能基を有する変性剤の更なる例として、 γ ーグリシドキシプロピルジメチルフェノキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルジエチルメトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルメチルジイソプロペンオキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)ジメトキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)ジェトキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)ジプロポキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)ジブトキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)ジブトキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)ジブェノキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)メチルエトキシシランが挙げられる。

[0038]

また、上記式(9)及び(10)の官能基を有する変性剤の更なる例として、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)メチルプロポキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)メチルブトキシシラン、ビス(γ ーグリシドキシプロピル)メトリス(γ ーグリシドキシプロピル)メトキシシラン、 γ ーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、 γ ーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、 γ ーメタクリロキシプロピルトリストキシシラン、 γ ーメタクリロキシブロピルトリエトキシシラン、ビス(γ ーメタクリロキシプロピル)ジメトキシシラン、トリス(γ ーメタクリロキシプロピル)メトキシシラン、 β ー(3,4 ーエポキシシクロヘキシル)エチルートリエトキシシランが挙げられる。

[0039]

また、上記式(9)及び(1 0)の官能基を有する変性剤の更なる例として、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルートリプロポキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルートリブトキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルートリフェノキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)プロピルートリメトキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルーメチルジメトキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルーエチルジメトキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルーエチルジエトキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルーメチルジエトキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルーメチルジエトキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルーメチルジプロポキシシラン、 β -(3,4ーエポキシシクロヘキシル)エチルーメチルジプロポキシシランが挙げられる。

[0040]

また、上記式 (9) 及び (10) の官能基を有する変性剤の更なる例として、 β - (3, 4-エポキシシクロヘキシル) エチルーメチルジフェノキシシラン、 β - (3, 4-エポキシシクロヘキシル) エチルージメチルメトキシシラン、 β - (3, 4-エポキシシクロヘキシル) エチルージエチルエトキシシラン、 β - (3, 4-エポキシシクロヘキシル) エチルージメチルエトキシシラン、 β - (3, 4-エポキシシクロヘキシル) エチルージメチルプロポキシシラン、 β - (

3, 4-xポキシシクロヘキシル) xチルージメチルブトキシシラン、 β -(3 , 4-xポキシシクロヘキシル) xチルージメチルフェノキシシラン、 β -(3 , 4-xポキシシクロヘキシル) xチルージxチルメトキシシラン、 β -(3 , 4-xポキシシクロヘキシル) xチルーメチルジイソプロペンオキシシランが挙 げられる。

[0041]

上記式(11)の官能基を有する変性剤の例としては、1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン、1,3-ジエチル-2-イミダゾリジノンなどが挙げられる。

上記式(12)の官能基を有する変性剤の例としては、N, N'ージメチルプロピレンウレア、Nーメチルピロリドンなどが挙げられる。

[0042]

本発明で使用する変性水添共役ジエン系共重合体は、有機リチウム化合物を重合触媒として上述のような方法で得た共役ジエン系重合体のリビング末端に、官能基を形成もしくは含有する変性剤を付加反応させることにより、共重合体に水酸基、エポキシ基、アミノ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を少なくとも1個有する原子団が少なくとも1個結合している変性共役ジエン系共重合体が得られ、これに水素を添加することにより変性水添共役ジエン系共重合体を得ることができる。変性水添共役ジエン系共重合体を得る他の方法として、共役ジエン系共重合体に有機リチウム化合物等の有機アルカリ金属化合物を反応(メタレーション反応)させ、有機アルカリ金属が付加した重合体に官能基含有の変性剤を付加反応させる方法が上げられる。後者の場合、共重合体の水添物を得た後にメタレーション反応させてから、変性剤を反応させて変性水添共役ジエン系共重合体を得ることもできる。

[0043]

本発明で使用する変性水添共役ジエン系共重合体においては、上記のいずれの変性方法においても、反応温度は、好ましくは0~150℃、より好ましくは20~120℃である。変性反応に要する時間は他の条件によって異なるが、好ましくは24時間以内であり、特に好適には0.1~10時間である。

変性剤の種類により、変性剤を反応させた段階で一般に水酸基やアミノ基等は 有機金属塩となっていることもあるが、その場合には水やアルコール等活性水素 を有する化合物で処理することにより、水酸基やアミノ基等にすることができる

[0044]

尚、本発明で使用する変性水添共役ジエン系共重合体においては、変性共役ジエン系重合体に、一部変性されていない共重合体が混在しても良い。変性水添共役ジエン系共重合体に混在する未変性の重合体の割合は、好ましくは70wt%以下、より好ましくは60wt%以下、更に好ましくは50wt%以下であることが推奨される。

[0045]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体を得るために使用する水添触媒としては、特に制限はされない。従来から公知である(1)Ni、Pt、Pd、Ru等の金属をカーボン、シリカ、アルミナ、ケイソウ土等に担持させた担持型不均一系水添触媒、(2)Ni、Co、Fe、Cr等の有機酸塩又はアセチルアセトン塩などの遷移金属塩と有機アルミニュウム等の還元剤とを用いる、いわゆるチーグラー型水添触媒、(3)Ti、Ru、Rh、Zr等の有機金属化合物等のいわゆる有機金属錯体等の均一系水添触媒が用いられる。具体的な水添触媒としては、特公昭42-8704号公報、特公昭43-6636号公報、特公昭63-4841号公報、特公平1-37970号公報、特公平1-53851号公報、特公平2-9041号公報に記載された水添触媒を使用することができる。好ましい水添触媒としてはチタノセン化合物および/または還元性有機金属化合物との混合物が挙げられる。

[0046]

チタノセン化合物としては、特開平8-109219号公報に記載された化合物が使用できるが、具体例としては、ビスシクロペンタジエニルチタンジクロライド、モノペンタメチルシクロペンタジエニルチタントリクロライド等の(置換)シクロペンタジエニル骨格、インデニル骨格あるいはフルオレニル骨格を有する配位子を少なくとも1つ以上もつ化合物があげられる。また、還元性有機金属

化合物としては、有機リチウム等の有機アルカリ金属化合物、有機マグネシウム 化合物、有機アルミニウム化合物、有機ホウ素化合物あるいは有機亜鉛化合物等 があげられる。

[0047]

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体において、水添反応は一般的に 0 ~ 2 0 0 ℃、より好ましくは 3 0 ~ 1 5 0 ℃の温度範囲で実施される。水添反応に使用される水素の圧力は 0. 1 ~ 1 5 M P a、好ましくは 0. 2 ~ 1 0 M P a、更に好ましくは 0. 3 ~ 5 M P aが推奨される。また、水添反応時間は通常 3 分~ 1 0 時間、好ましくは 1 0 分~ 5 時間である。水添反応は、バッチプロセス、連続プロセス、或いはそれらの組み合わせのいずれでも用いることができる。

[0048]

上記のようにして得られた水添共役ジエン系共重合体の溶液は、必要に応じて触媒残査を除去し、水添重合体を溶液から分離することができる。溶媒の分離の方法としては、例えば水添後の反応液にアセトンまたはアルコール等の水添共重合体等に対する貧溶媒となる極性溶媒を加えて重合体を沈澱させて回収する方法、反応液を撹拌下熱湯中に投入し、スチームストリッピングにより溶媒を除去して回収する方法、または直接共重合体溶液を加熱して溶媒を留去する方法等を挙げることができる。尚、本発明の水添共役ジエン系共重合体には、各種フェノール系安定剤、リン系安定剤、イオウ系安定剤、アミン系安定剤等の安定剤を添加することができる。

[0049]

本発明で使用する変性水添共役ジエン系共重合体においては、上記の変性水添 共役ジエン系共重合体に、該変性水添共役ジエン系共重合体の官能基と反応性を 有する二次変性剤(以後、これを成分(C)とも呼ぶ)を反応させた二次変性水 添共役ジエン系共重合体(以後、これを成分(A-2)とも呼ぶ)を水添共重合 体組成物の構成成分として使用することができる。

[0050]

本発明で使用する二次変性水添共役ジエン系共重合体において、成分(C)の 二次変性剤は上記の変性水添共役ジエン系共重合体の官能基と反応性を有する官 能基を有する二次変性剤であり、好ましくはカルボキシル基、酸無水物基、イソシアネート基、エポキシ基、シラノール基、アルコキシシラン基から選ばれる官能基を有する二次変性剤である。二次変性剤は、これらの官能基から選ばれる官能基を少なくとも2個有する二次変性剤である。但し官能基が酸無水物基の場合、酸無水物基が1個の二次変性剤であっても良い。変性水添共役ジエン系共重合体に二次変性剤を反応させる場合、変性水添共役ジエン系共重合体に結合されている官能基1当量あたり、二次変性剤が0.3~10モル、好ましくは0.4~5モル、更に好ましくは0.5~4モルであることが推奨される。変性水添共役ジエン系共重合体と二次変性剤を反応させる方法は、特に制限されるものではなく、公知の方法が利用できる。例えば、後述する溶融混練方法や各成分を溶媒等に溶解又は分散混合して反応させる方法などが挙げられる。

[0051]

二次変性剤として具体的なものは、カルボキシル基を有する二次変性剤としては、マレイン酸、シュウ酸、コハク酸、アジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカンジカルボン酸、カルバリル酸、シクロヘキサンジカルボン酸、シクロペンタンジカルボン酸等の脂肪族カルボン酸、テレフタル酸、イソフタル酸、オルトフタル酸、ナフタレンジカルボン酸、ビフェニルジカルボン酸、トリメシン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸等の芳香族カルボン酸等が挙げられる。

[0052]

酸無水物基を有する二次変性剤としては、無水マレイン酸、無水イタコン酸、 無水ピロメリット酸、シスー4ーシクロヘキサンー1, 2ージカルボン酸無水物 、1, 2, 4, 5ーベンゼンテトラカルボン酸二無水物、5ー(2, 5ージオキ シテトラヒドロキシフリル) -3-メチル-3-シクロヘキセン-1, 2ージカ ルボンージカルボン酸無水物等が挙げられる。

イソシアネート基を有する二次変性剤としてはトルイレンジイソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート、多官能芳香族イソシアナート等が挙げられる。エポキシ基を有する二次変性剤としてはテトラグリジジルー1,3ービスアミノメチルシクロヘキサン、テトラグリシジルーmーキシレンジアミン、ジグリシジルアニリン、エチレングリコールジグリシジル、プロピレングリコールジグ

リシジル、テレフタル酸ジグリシジルエステルアクリレート等の他、変性水添共 重合体を得るために使用される変性剤として記載されているエポキシ化合物など が挙げられる。

[0053]

シラノール基を有する二次変性剤としては変性水添共重合体を得るために使用される変性剤として記載されているアルコキシシラン化合物の加水分解物等が挙げられる。アルコキシシラン基を有する2次変性剤としてはビスー(3ートリエトキシシリルプロピル)ーテトラスルファン、ビスー(3ートリエトキシシリルプロピル)ージスルファン、エトキシシロキサンオリゴマー等の他、変性水添共重合体を得るために使用される変性剤として記載されているシラン化合物などであるが挙げられる。

[0054]

本発明で使用する二次変性水添共役ジエン系共重合体において、特に好ましい 二次変性剤は、カルボキシル基を2個以上有するカルボン酸又はその酸無水物、 或いは酸無水物基、イソシアネート基、エポキシ基、シラノール基、アルコキシ シラン基を2個以上有する2次変性剤であり、例えば無水マレイン酸、無水ピロ メリット酸、1,2,4,5-ベンゼンテトラカルボン酸二無水物、トルイレン ジイソシアナート、テトラグリジジルー1,3-ビスアミノメチルシクロヘキサ ン、ビスー(3-トリエトキシシリルプロピル)-テトラスルファン等である。

[0055]

本発明で使用する変性水添共役ジエン系共重合体においては、水添共役ジエン系重合体として α 、 β -不飽和カルボン酸又はその誘導体、例えばその無水物、エステル化物、アミド化物、イミド化物でグラフト変性した変性水添共重合体を使用することができる。 α 、 β -不飽和カルボン酸又はその誘導体の具体例としては、無水マレイン酸、無水マレイン酸イミド、アクリル酸又はそのエステル、メタアクリル酸又はそのエステル、エンドーシスービシクロ [2, 2, 1]-5-ヘプテン-2,3-ジカルボン酸又はその無水物などが挙げられる。 α 、 β -不飽和カルボン酸又はその誘導体の付加量は、水添重合体100重量部当たり、一般に0.01~20重量部、好ましくは0.1~10重量部である。

[0056]

本発明で使用する変性水添共役ジエン系共重合体においては、グラフト変性する場合の反応温度は、好ましくは100~300℃、より好ましくは120~280℃である。グラフト変性する方法の詳細については、例えば、特開昭62~79211号公報を参照できる。

本発明で使用する水添共役ジエン系共重合体が変性水添共役ジエン系共重合体、又は二次変性水添共役ジエン系共重合体である場合、該変性共重合体に結合している官能基が上述した2次変性剤や官能基を含有するポリオレフィン系重合体及び/又はゴム状重合体、無機充填材、極性基含有添加剤等と反応性を有すると同時に、窒素原子や酸素原子、或いはカルボニル基を変性水添共重合体中に有しているため、これらとポリオレフィン系重合体及び/又はゴム状重合体、無機充填材、極性基含有添加剤等の極性基間での水素結合等の物理的な親和力により相互作用が効果的に発現され、本発明が目的とする効果を更に発揮できる。

[0057]

本発明においては、成分(A)である水添共役ジエン系共重合体(変性水添共役ジエン系共重合体或いは二次変性水添共役ジエン系共重合体である場合も含む)85重量部を超え100重量部以下、好ましくは87重量部を超え100重量部以下、更に好ましくは90重量部を超え100重量部以下と成分(B)であるポリオレフィン系重合体、ゴム状重合体からなる群より選ばれる少なくとも1種の重合体15重量部未満、好ましくは13重量部未満、更に好ましくは10重量部未満からなる水添共重合体又は水添共重合体組成物を使用することにより本発明が目的としている特性を有する発泡体からなる衝撃吸収材を得ることができる

[0058]

また、本発明においては、成分(A)である変性水添共役ジエン系重合体85 重量%を超え100重量%以下、好ましくは87重量%を超え100重量%未満、更に好ましくは90重量%を超え100重量%未満と成分(B)であるポリオレフィン系重合体、ゴム状重合体からなる群より選ばれる少なくとも1種の重合体15重量%未満、好ましくは13重量%未満、更に好ましくは90重量%未満 からなる水添共重合体又は水添共重合体組成物100重量部に対し、二次変性剤成分(C)0.01~20重量部、好ましくは0.02~10重量部、更に好ましくは0.05~7重量部からなる共重合体組成物を使用することもできる。

成分(A)と成分(B)が上記の配合割合の場合、耐圧縮永久歪性、耐傷付き性、低反発弾性(衝撃吸収性)に優れた発泡体からなる衝撃吸収材を得ることができる。

[0059]

本発明で使用するポリオレフィン系重合体は、ポリエチレン、エチレンを50 重量%以上含有するエチレンとこれと共重合可能な他のモノマーとの共重合体、 例えば、エチレンープロピレン共重合体、エチレンープロピレンーブチレン共重 合体、エチレン-ブチレン共重合体、エチレン-ヘキセン共重合体、エチレン-オクテン共重合体、エチレン-酢酸ビニル共重合体及びその加水分解物、エチレ ンとアクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸ブ チル、アクリル酸ペンチル、アクリル酸ヘキシル等の炭素数C1~C24のアル コールやグリシジルアルコール等とアクリル酸とのエステルであるアクリル酸エ ステル類との共重合体、エチレンとメタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、 メタクリル酸プロピル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸ペンチル、メタクリ ル酸ヘキシル等の炭素数C1~C24のアルコールやグリシジルアルコール等と メタアクリル酸とのエステルであるメタクリル酸エステル類との共重合体、エチ レンーアクリル酸アイオノマーや塩素化ポリエチレンなどのポリエチレン系重合 体、ポリプロピレン、プロピレンを50重量%以上含有するプロピレンとこれと 共重合可能な他のモノマーとの共重合体、例えば、プロピレンーエチレン共重合 体、プロピレン-エチレン-ブチレン共重合体、プロピレン-ブチレン共重合体 、プロピレンーヘキセン共重合体、プロピレンーオクテン共重合体、プロピレン と前記アクリル酸エステル類との共重合体、プロピレンと前記メタクリル酸エス テル類との共重合体や塩素化ポリプロピレンなどのポリプロピレン系重合体、エ チレンーノルボルネン重合体等の環状オレフィン系重合体、ポリブテン系重合体 などが挙げられる。

[0060]

これらポリオレフィン系重合体の中でも、ポリエチレン系重合体が好ましく、特にポリエチレン、エチレンープロピレン共重合体、エチレンープロピレンーブチレン共重合体、エチレンーへキセン共重合体、エチレンースクテン共重合体、エチレンー酢酸ビニル系共重合体、エチレンーアクリル酸エステル系共重合体、エチレンーメタクリル酸エステル系共重合体からなる群より選ばれる少なくとも1種のポリエチレン系重合体が好ましい。共重合体は、ランダム共重合体、ブロック共重合体のいずれでもよい。これらのポリオレフィン系重合体は単独で使用しても、2種以上を併用しても良い。ポリオレフィン系重合体の重合方法は従来公知の方法いずれでもよく、遷移重合、ラジカル重合、イオン重合等があげられる。良加工性が要求される場合、本発明におけるポリオレフィン系重合体のメルトフローレート(JIS K6758に準拠:230℃、2.16Kg荷重)は0.05~200g/10分、好ましくは0.1~150g/10分の範囲にあることが望ましい。本発明で使用するポリオレフィン系重合体は、上記の成分(C)で予め変性されていても良い。

[0061]

ゴム状重合体 (B) としては、ブタジエンゴムやイソプレンゴムなどの共役ジエン重合体及びその水素添加物(水添共役ジエン重合体)、スチレンーブタジエンゴムなどの共役ジエンとビニル芳香族化合物とのランダム共重合体及びその水素添加物(但し、本発明で規定する成分(A)の水添共役ジエン系共重合体とは異なる)、スチレンーブタジエンブロック共重合体やスチレンーイソプレンブロック共重合体などの共役ジエンとビニル芳香族化合物とのブロック共重合体及びその水素添加物(但し、本発明で規定する成分(A)の水添共役ジエン系共重合体とは異なる)、アクリロニトリルーブタジエンゴム及びその水素添加物、クロロプレンゴム、エチレンープロピレンージエンゴム(EPDM)、エチレンーブテンージエンゴム、ブチルゴム、アクリルゴム、フッ素ゴム、シリコーンゴム、塩素化ポリエチレンゴム、エピクロルヒドリンゴム、α、βー不飽和ニトリルーアクリル酸エステルー共役ジエン共重合ゴムが挙げられる。また、ウレタンゴム、多硫化ゴム、天然ゴムなどが挙げられる。これらのゴム状重合体は、官能基を付与した変性ゴムであっても良い。また、これらのゴム状重合体は、上記の成分

(C) で予め変性されていても良い。ゴム状重合体の重量平均分子量は、3万~100万、好ましくは5万~80万、更に好ましくは7~50万である。

[0062]

本発明で使用するゴム状重合体(B)として好ましいものは、1,2ーポリブタジエン、水添共役ジエン重合体、ビニル芳香族化合物と共役ジエンとのランダム共重合体及びその水素添加物、ビニル芳香族化合物と共役ジエンとのブロック共重合体及びその水素添加物、アクリロニトリルーブタジエンゴム及びその水素添加物、エチレンープロピレンージエンゴム(EPDM)、ブチルゴム、天然ゴムである。

ゴム状重合体 (B) として使用する 1, 2 ーポリブタジエンは、機械的強度や流動性の点で、ビニル結合含有量が 70%以上、好ましくは 85%以上であり、結晶化度が 5%以上、好ましくは $10\sim40\%$ の 1, 2 ーポリブタジエンである。 1, 2 ーポリブタジエンの分子量は、広い範囲にわたって任意に選択できるが、機械的強度や流動性、外観の点で、固有粘度 $[\eta]$ (トルエン中 30 $\mathbb C$ で測定)が 0 . 5 d 1 / g 、好ましくは 1 . $0\sim3$. 0 d 1 / g であることが推奨される。

[0063]

ゴム状重合体(B)として使用する水添共役ジエン重合体は、水素添加前の共 重合体において共役ジエン部分に基づくビニル結合(1,2ービニル結合と3,4ービニル結合の合計量。但し、共役ジエンとして1,3ーブタジエンを使用した場合には、1,2ービニル結合量)が15~80%、好ましくは20~60%であることが推奨される。また、水添共役ジエン重合体は、ビニル結合含有量が異なるセグメントが2個以上結合している直鎖状ブロック重合体構造、或いは分岐状ブロック重合体構造の水添共役ジエン重合体であっても良い。なお、本発明においてビニル芳香族化合物含有量が5重量%未満のビニル芳香族化合物と共役ジエンとの共重合体の水添物は、水添共役ジエン重合体とみなす。また、ビニル芳香族化合物と共役ジエンとのランダム共重合体及びその水素添加物は、ビニル芳香族化合物の含有量が50~5重量%、好ましくは45~10重量%のビニル芳香族化合物と共役ジエンからなるランダム共重合体又はその水素添加物である 。水添共役ジエン重合体、ビニル芳香族化合物と共役ジエンとのランダム共重合体の水素添加物は、該重合体中の共役ジエンに基づく二重結合の70%以上、好ましくは75%以上、更に好ましくは80%以上、特に好ましくは85%以上が水添されていることが好ましい。

[0064]

ゴム状重合体(B)として使用するビニル芳香族化合物と共役ジエンとのブロック共重合体及びその水素添加物は、ビニル芳香族化合物の含有量が50重量%以下、好ましくは5~50重量%、更に好ましくは10~45重量%であり、ビニル芳香族化合物を主とする重合体ブロックを少なくとも1個、好ましくは2個以上と、共役ジエン化合物を主とする重合体ブロックを少なくとも1個有するブロック共重合体又はその水添物である。ブロック共重合体及びその水素添加物の構造は特に制限はなく、いかなる構造のものでも使用できるが、例えば、下記の一般式から選ばれる少なくとも一つの構造を有するブロック共重合体又はその水素添加物が挙げられる。

[0065]

 $(A-B)_{a}$ 、 $A-(B-A)_{a}$ 、 $B-(A-B)_{a}$ 、 $[(B-A)_{a}]_{b}-Y$ 、 $[(A-B)_{a}]_{b}-Y$ 、 $[(A-B)_{a}]_{b}-Y$ 、 $[(A-B)_{a}]_{b}-Y$ 、 $[(A-B)_{a}-A]_{b}-Y$ (ここで、Aはビニル芳香族化合物を主とする重合体ブロックであり、Bは共役ジエン化合物を主とする重合体ブロックである。各ブロックの境界は必ずしも明瞭に区別される必要はない。Bは2以上の整数、好ましくは2~10の整数であり、Bは1以上の整数、好ましくは1~10の整数である。Bは1以上の整数、好ましくは1~10の整数である。Bは、上述したカップリング剤の残基又は多官能開始剤残基である)

[0066]

本発明に使用されるビニル芳香族化合物と共役ジエンとのブロック共重合体の水素添加物において、共役ジエンに基づく不飽和二重結合のトータル水素添加率は目的に合わせて任意に選択でき、特に限定されない。重合体中の共役ジエンに基づく不飽和二重結合の70%を超える、好ましくは75%以上、更に好ましくは85%以上、特に好ましくは90%以上が水添されていても良いし、一部のみが水添されていても良い。水素添加率が70%を超える場合、耐熱劣化性や耐候

性の良好な組成物が得られる。一部のみを水添する場合には、水添率が10~70%、或いは15~65%特に好ましくは20~60%にすることが好ましく、 未水添のブロック共重合体を使用した場合に比較して耐熱劣化性の良好な組成物を得ることができる。

本発明の発泡体からなる衝撃吸収材で使用する水添共役ジエン系共重合体又は

[0067]

水添共重合体組成物には、必要によりポリオレフィン系重合体以外の熱可塑性樹脂を配合しても良い。ポリオレフィン系重合体以外の熱可塑性樹脂を配合する場合、その配合量は柔軟性を維持する点から成分(A)と成分(B)の合計量100重量部に対して1~100重量部、好ましくは5~80重量部が推奨される。ポリオレフィン系重合体以外の熱可塑性樹脂としては、ビニル芳香族化合物の含有量が50重量%を超える共役ジエン化合物とビニル芳香族化合物とのブロック共重合樹脂又はその水添物(但し、本発明で規定する成分(A)の水添共役ジエン系共重合体とは異なる)、前記のビニル芳香族化合物の重合体、前記のビニル芳香族化合物と他のビニルモノマー、例えばエチレン、プロピレン、ブチレン、塩化ビニル、塩化ビニリデン、酢酸ビニル、アクリル酸及びアクリルメチル等のアクリル酸エステル、メタクリル酸及びメタクリル酸メチル等のメタクリル酸エステル、アクリロニトリル、メタクリルできとの共重合樹脂、ゴム変性スチレン系樹脂(HIPS)、アクリロニトリルーブタジエンースチレン共重合樹脂(ABS)、メタクリル酸エステルーブタジエンースチレン共重合樹脂(MBS)が挙げられる。

[0068]

また、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリ塩化ビニル系樹脂、ポリ酢酸ビニル系樹脂及びその加水分解物、アクリル酸及びそのエステルやアミドの重合体、メタクリル酸及びそのエステルやアミドの重合体、ポリアクリレート系樹脂、アクリロニトリル及び/又はメタクリロニトリルの重合体、これらのアクリロニトリル系モノマーを50重量%以上含有する他の共重合可能なモノマーとの共重合体であるニトリル樹脂が挙げられる。

[0069]

また、ナイロンー46、ナイロンー6、ナイロンー66、ナイロンー610、ナイロンー11、ナイロンー12、ナイロンー6ナイロンー12共重合体などのポリアミド系樹脂、ポリエステル系樹脂、熱可塑性ポリウレタン系樹脂、ポリー4,4'ージオキシジフェニルー2,2'ープロパンカーボネートなどのポリカーボネート系重合体、ポリエーテルスルホンやポリアリルスルホンなどの熱可塑性ポリスルホン、ポリオキシメチレン系樹脂、ポリ(2,6ージメチルー1,4ーフェニレン)エーテルなどのポリフェニレンエーテル系樹脂、ポリフェニレンスルフィド、ポリ4,4'ージフェニレンスルフィドなどのポリフェニレンスルフィド系樹脂、ポリアリレート系樹脂、ポリエーテルケトン重合体又は共重合体、ポリケトン系樹脂、フッ素系樹脂、ポリオキシベンゾイル系重合体、ポリイミド系樹脂、トランスポリブタジエンなどのポリブタジエン系樹脂などである。

[0070]

これらの熱可塑性樹脂の数平均分子量は一般に1000以上、好ましくは5000~500万、更に好ましくは1万~100万である。またこれらの熱可塑性樹脂は2種以上を併用しても良い。また、これらの熱可塑性樹脂は、上記の成分(C)で予め変性されていても良い。

本発明の発泡体からなる衝撃吸収材に用いる水添共役ジエン系共重合体又は水添共重合体組成物には、必要により、加工性を改良するために軟化剤を配合することが出来る。軟化剤としては鉱物油又は液状もしくは低分子量の合成軟化剤が適している。なかでも、一般にゴムの軟化、増容、加工性向上に用いられるプロセスオイル又はエクステンダーオイルと呼ばれる鉱物油系ゴム用軟化剤は、芳香族環、ナフテン環、及びパラフィン鎖の混合物であり、パラフィン鎖の炭素数が全炭素中50%以上を占めるものがパラフィン系と呼ばれ、ナフテン環炭素数が30~45%のものがナフテン系、また芳香族炭素数が30%を超えるものが芳香族系と呼ばれる。本発明で用いる軟化剤は、ナフテン系及び/又はパラフィン系のものが好ましい。

[0071]

合成軟化剤としては、ポリブテン、低分子量ポリブタジエン、流動パラフィン 等が使用可能であるが、上記鉱物油系ゴム用軟化剤が好ましい。軟化剤の配合量 は、成分(A)の水添共役ジエン系共重合体100重量部に対して0~200重量部、好ましくは0~100重量部の範囲で使用できる。

本発明の発泡体からなる衝撃吸収材に用いる水添共役ジエン系共重合体又は水 添共重合体組成物には、必要に応じて任意の添加剤を配合することができる。添加剤の種類は、熱可塑性樹脂やゴム状重合体の配合に一般的に用いられるものであれば特に制限はない。例えば、シリカ、タルク、マイカ、けい酸カルシュウム、ハドロタルサイト、カオリン、珪藻土、グラファイト、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウム、硫酸カルシウム、硫酸バリウム等の無機充填剤、カーボンブラック等の有機充填材が挙げられる。

[0072]

また、ステアリン酸、ベヘニン酸、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、エチレンビスステアロアミド等の滑剤、離型剤、有機ポリシロキサン、ミネラルオイル等の可塑剤、ヒンダードフェノール系酸化防止剤、りん系、硫黄系及びアミン系熱安定剤等の酸化防止剤、ヒンダードアミン系光安定剤、ベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤、難燃剤、帯電防止剤、有機繊維、ガラス繊維、炭素繊維、金属ウィスカ等の補強剤、酸化チタン、酸化鉄、カーボンブラックなどの着色剤、その他「ゴム・プラスチック配合薬品」(ラバーダイジェスト社編)などに記載されたものが挙げられる。

[0073]

本発明において、水添共重合体組成物の製造方法及び水添共役ジエン系共重合体又は水添共重合体組成物に各種添加剤を配合する方法は、特に制限されるものではなく、公知の方法が利用できる。例えば、ロール混練機(2本ロールオープンミル)、バンバリーミキサー、ニーダー、コニーダ、単軸スクリュー押出機、2軸スクリュー押出機、多軸スクリュー押出機等の一般的な混和機を用いた溶融混練方法、各成分を溶解又は分散混合後、溶剤を加熱除去する方法等が用いられる。本発明においては押出機による溶融混合法が生産性、良混練性の点から好ましい。

[0074]

本発明の発泡体からなる衝撃吸収材を得る方法は、化学的方法、物理的方法等

があり、各々、無機系発泡剤、有機系発泡剤等の化学的発泡剤、物理発泡剤等の 発泡剤の添加等により材料内部に気泡を分布させて得ることができる。発泡材料 とすることにより、軽量化、柔軟性、緩衝性、換気性、意匠性等の向上を図るこ とができる。特に水添共役ジエン系共重合体又は共重合体組成物の架橋物の発泡 体からなる衝撃吸収材は、軽量で柔軟性があり、優れた耐圧縮永久歪特性や低反 接弾性(衝撃吸収性)を発揮するため履物用材料(とりわけ履物底材)、緩衝材 料として好適に利用できる。

[0075]

無機系発泡剤としては、重炭酸ナトリウム、炭酸アンモニウム、重炭酸アンモニウム、亜硝酸アンモニウム、アジド化合物、ホウ水素化ナトリウム、金属粉等を例示することができる。

有機系発泡剤としては、アゾジカルボンアミド、アゾビスホルムアミド、アゾビスイソブチロニトリル、アゾジカルボン酸バリウム、ジアゾアミノアゾベンゼン、N, N ージニトロソペンタメチレンテトラミン、N, N ージニトロソーN, N ージメチルテレフタルアミド、ベンゼンスルホニルヒドラジド、pートルエンスルホニルヒドラジド、p, p ーオキシビス (ベンゼンスルホニルヒドラジド)、pートルエンスルホニルセミカルバジド等を例示することができる。

[0076]

物理的発泡剤としては、ペンタン、ブタン、ヘキサン等の炭化水素、塩化メチル、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素、窒素、空気等のガス、トリクロロフルオロメタン、ジクロロジフルオロメタン、トリクロロトリフルオロエタン、クロロジフルオロエタン、ハイドロフルオロカーボン等のフッ素化炭化水素等を例示することができる。

これらの発泡剤は組み合わせて使用してもよい。発泡剤の配合量は、通常は、成分(A)と成分(B)の合計量100重量部に対して $0.1\sim10$ 重量部、好ましくは $0.3\sim8$ 重量部、さらに好ましくは $0.5\sim6$ 重量部、とりわけ好ましくは $1\sim5$ 重量部である。

[0077]

本発明においては、発泡に際し、上記の水添共役ジエン系共重合体又は水添共

重合体組成物を架橋剤(加硫剤)で架橋(加硫)することができる。

架橋剤としては、有機過酸化物及びアゾ化合物などのラジカル発生剤、オキシム化合物、ニトロソ化合物、ポリアミン化合物、硫黄、硫黄化合物が使用され、硫黄含有化合物には、一塩化硫黄、二塩化硫黄、ジスルフィド化合物、高分子多硫化合物などが含まれる。架橋剤の使用量は、通常は、成分(A)と成分(B)の合計量100重量部に対し0.01~20重量部、好ましくは0.1~15重量部、更に好ましくは0.5~10重量部の割合で用いられる。特に低反撥弾性(衝撃吸収性)に優れた発泡体を得る場合、架橋剤の使用量は成分(A)と成分(B)の合計量100重量部に対し1~10重量部、好ましくは1.5~8重量部が推奨される。

[0078]

有機過酸化物(以下、成分(D)とも呼ぶ)としては、具体的にはジクミルペ ルオキシド、ジーtert-ブチルペルオキシド、ベンゾイルペルオキシド、p ークロロベンゾイルペルオキシド、2.4ージクロロベンゾイルペルオキシド、 tert-ブチルクミルペルオキシド、tert-ブチルペルオキシイソプロビ ルカーボネート、ジアセチルペルオキシド、ラウロイルペルオキシド、シクロへ キサノンペルオキシド、tert-ブチルハイドロペルオキシド、メチルエチル ケトンペルオキシド、tertーブチルペルオキシベンゾエート、ジーtert ーブチルジペルオキシフタレート、tertーブチルペルオキシラウレート、t ertーブチルペルオキシアセテート、nーブチルー4,4ービス(tertー ブチルペルオキシ)バレレート、tert-ブチルペルオキシマレイン酸、2, 2-ビス (tert-ブチルペルオキシ) ブタン、1, 1-ジ (tert-ブチ ルペルオキシ)シクロヘキサン、2、5-ジメチル-2、5-ジー(tert-ブチルペルオキシ) ヘキサン、2、5ージメチルー2、5ージー(tertーブ チルペルオキシ)ヘキシンー3、2,5-ジメチルー2,5-ジー(ベンゾイル ペルオキシ) ヘキサン、2, 5ージメチルー2, 5ージー(ベンゾイルペルオキ シ) ヘキシンー3、2、2ービス (ブチルペルオキシイソプロピル) ベンゼン、 1. 3 - ビス(tertーブチルペルオキシイソプロピル)ベンゼン、1, 1 -ビス(tert-ブチルペルオキシ)-3,3,5-トリメチルシクロヘキサン

、1, 1-ビス(tert-ブチルペルオキシ)-3, 5, 5-トリメチルシクロヘキサンなどが挙げられる。

[0079]

これらの中では、臭気性、スコーチ安定性の点で、ジクミルペルオキシド、2,5ージメチルー2,5ージー(tertーブチルペルオキシ)へキサン、2,5ージメチルー2,5ージー(tertーブチルペルオキシ)へキシンー3、1,3ービス(tertーブチルペルオキシイソプロピル)ベンゼン、1,1ービス(tertーブチルペルオキシ)ー3,3,5ートリメチルシクートリメチルシクロヘキサン、nーブチルー4,4ービス(tertーブチルペルオキシ)バレレート、ジーterーブチルパーオキサイド等が好ましい。

[0800]

また上記有機過酸化物を使用して架橋するに際しては、架橋促進剤(架橋助剤) として硫黄、p-キノンジオキシム、p,p'ージベンゾイルキノンジオキシ ム、NーメチルーN-4-ジニトロソアニリン、ニトロソベンゼン、ジフェニル グアニジン、トリメチロールプロパンーN, N'ーm-フェニレンジマレイミド 等のペルオキシ架橋用助剤、ジビニルベンゼン、トリアリルシアヌレート、トリ アリルイソシアヌレート、ブチレングリコールアクリレート、ジエチレングリコ ールジアクリレート、メタルアクリレート等の多官能性アクリレートモノマー、 ブチレングリコールメタクリレート、エチレングリコールジメタクリレート、ジ エチレングリコールジメタクリレート、ポリエチレングリコールジメタクリレー ト、トリメチロールプロパントリメタクリレート、アリルメタクリレート、メタ ルメタクリレート等の多官能性メタクリレートモノマー、ビニルブチラート、ビ ニルステアレート等の多官能性ビニルモノマーなどを併用することができる。こ れらの架橋促進剤(架橋助剤)の使用量は、通常は、成分(A)と成分(B)の 合計量100重量部に対して0.01~20重量部、好ましくは0.05~15 重量部、更に好ましくは0.1~10重量部の割合で用いられる。特に本発明の 発泡体を衝撃吸収材として使用する場合、架橋促進剤(架橋助剤)の使用量は0 1~5重量部が推奨される。

[0081]

また硫黄架橋に際して、架橋促進剤として、スルフェンアミド系、グアニジン系、チウラム系、アルデヒドーアミン系、アルデヒドーアンモニア系、チアゾール系、チオ尿素系、ジチオカルバメート系加硫促進剤などが必要に応じた量で使用される。また、架橋助剤として、亜鉛華、ステアリン酸などが必要に応じた量で使用される。

[0082]

本発明の水添共役ジエン系共重合体又は水添共重合体組成物を有する発泡体からなる衝撃吸収材の製造方法は特に制限されない。例えば、第一工程で成分(A)と成分(B)、必要に応じて他の添加剤を前述の溶融混練機で混練した後、第二工程で該混練物と発泡剤、架橋剤、架橋助剤とを前述の溶融混練機で混練して得た配合物を架橋発泡させることにより製造することができる。第一工程の混練温度は、例えば80~250℃、好ましくは100~230℃である。第二工程の混練温度は、例えば60~200℃、好ましくは80~150℃であるが、混練中に架橋反応が過剰に進行しないような温度に設定することが推奨される。なお、スクリュー押出機などの溶融混練機を使用して第一工程と第二工程を同一の溶融混練機内で配合物を得ることもできる。

[0083]

本発明における架橋発泡体は、通常実施される架橋方法で架橋され、例えば、 $120\sim200$ Cの温度で、好適には $140\sim180$ Cの温度で架橋される。架橋時間は架橋剤の種類により任意に選定できるが、一般に $3\sim90$ 分、好ましくは $5\sim60$ 分である。また、架橋発泡は一般に $50\sim300$ kg f / c m 2 の加圧下に行われる。なお、本発明においては、金属イオン架橋、シラン架橋、樹脂架橋などの方法により水添共役ジエン系共重合体又は水添共重合体組成物を架橋させたものや、押出成形や射出成形などにより成形した後、電子線、放射線等による物理的架橋、水架橋などの方法により水添共役ジエン系共重合体又は水添共重合体組成物を架橋させたものを使用することもできる。

[0084]

本発明の発泡体からなる衝撃吸収材は、上述の水添共役ジエン系共重合体又は

水添共重合体組成物を圧縮成形機、ロールミル、カレンダーロール、押出機、射 出成形機などを用い、シート、各種形状の成形品に加工して発泡、或いは架橋発 泡させて発泡体からなる衝撃吸収材として活用できる。

本発明の発泡体からなる衝撃吸収材の優れた耐圧縮永久歪性、耐傷付き性、低 反撥弾性(衝撃吸収性)を生かして、本発明における発泡体を各種用途における 衝撃吸収材として使用する場合、後述する反撥弾性の測定方法において、反撥弾 性が40%以下、好ましくは35%以下、更に好ましくは30%以下であること が推奨される。本発明における発泡体は、必要により反撥弾性を25%以下、更 には20%以下にすることもできる。

[0085]

【実施例】

以下実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの例によって 何ら限定されるものではない。

尚、以下の実施例において、重合体の特性や物性の測定は、次のようにして行った。

A. 重合体の特性及び物性

1) スチレン含有量

水添前の共重合体を用い、紫外分光光度計(島津製作所製、UV-2450) を用いて測定した。

[0086]

2) ポリスチレンブロック含有量

水添前の共重合体を用い、I. M. Kolthoff, et al., J. Polym. Sci. 1, 4 29 (1946) に記載の四酸化オスミウム酸法で測定した。共重合体の分解にはオスミウム酸 0. 1 g/1 25 m l 第3級ブタノール溶液を用いた。

3) ビニル結合含量

ビニル結合含量は、赤外分光光度計(装置名:FT/IR-230;日本分光 社製)を用い、ハンプトン法により算出した。

4) 水添率

水添率は、核磁気共鳴装置(BRUKER社製、DPX-400)で測定した



5) 分子量及び分子量分布

GPC〔装置は、ウォーターズ製〕で測定し、溶媒にはテトラヒドロフランを用い、測定条件は、温度35℃で行った。分子量は、クロマトグラムのピークの分子量を、市販の標準ポリスチレンの測定から求めた検量線(標準ポリスチレンのピーク分子量を使用して作成)を使用して求めた重量平均分子量(ポリスチレン換算分子量)である。また、分子量分布は、得られた重量平均分子量と数平均分子量の比である。

[0088]

6)変性率

シリカ系ゲルを充填剤としたGPCカラムに、変性した成分が吸着する特性を応用し、試料及び低分子量内部標準ポリスチレンを含む試料溶液に関して、上記5のポリスチレン系ゲル(昭和電工製:Shodex)のGPCと、シリカ系カラムGPC(デュポン社製Zorbax)の両クロマトグラムを測定し、それらの差分よりシリカカラムへの吸着量を測定し変性率を求めた。試料は、変性後の共重合体を用いた。

[0089]

7) t a n δ (損失正接) のピーク温度

粘弾性測定解析装置((株)レオロジ社製 型式DVE-V4を使用)を用い 、粘弾性スペクトルを測定して求めた。測定周波数は、10Hzである。

8)結晶化ピーク及び結晶化ピーク熱量

DSC [マックサイエンス社製、DSC3200S] で測定した。室温から30 \mathbb{C} /分の昇温速度で $150\mathbb{C}$ まで昇温し、その後 $10\mathbb{C}$ /分の降温速度で $-100\mathbb{C}$ まで降温して結晶化カーブを測定して結晶化ピークの有無を確認した。また、結晶化ピークがある場合、そのピークが出る温度を結晶化ピーク温度とし、結晶化ピーク熱量を測定した。

[0090]

9) メルトフロー比

JIS K6758に準拠して測定した230 \mathbb{C} 、荷重10kgのメルトフローレートと、 230 \mathbb{C} 、荷重2. 16kgのメルトフローレートの比である。

B. 水添触媒の調製

水添反応に用いた水添触媒は、下記の方法で調製した。

(1) 水添触媒 I

窒素置換した反応容器に乾燥、精製したシクロヘキサン1リットルを仕込み、ビス (η 5 - シクロペンタジエニル) チタニウムジクロリド100ミリモルを添加し、十分に攪拌しながらトリメチルアルミニウム200ミリモルを含むn - ヘキサン溶液を添加して、室温にて約3日間反応させた。

[0091]

(2)水添触媒 I I

窒素置換した反応容器に乾燥、精製したシクロヘキサン2リットルを仕込み、ビス (η 5-シクロペンタジエニル) チタニウムジー (p-トリル) 40ミリモルと分子量が約1,000の1,2-ポリブタジエン (1,2-ビニル結合量約85%) 150グラムを溶解した後、n-ブチルリチウム60ミリモルを含むシクロヘキサン溶液を添加して室温で5分反応させ、直ちにn-ブタノール40ミリモルを添加攪拌して室温で保存した。

[0092]

C. 水添共重合体等の調製

<ポリマー1>

内容積が10リットルの攪拌装置及びジャケット付き槽型反応器を2基使用し、まず非水添共重合体の連続重合を以下の方法で行った。

テトラメチルエチレンジアミンのシクロヘキサン溶液を供給し、90℃で連続重合した。反応温度はジャケット温度で調整し、反応器の底部付近の温度は約88℃、反応器の上部付近の温度は約90℃であった。重合反応器における平均滞留時間は約45分であり、ブタジエンの転化率は、ほぼ100%、スチレンの転化率は99%であった。

[0093]

1基目から出たポリマー溶液を2基目の底部へ供給し、それと同時に、スチレン濃度が24重量%のシクロヘキサン溶液を2.38リットル/hrの供給速度で2基目の底部に供給し、90℃で連続重合して共重合体(非水添共重合体)を得た。2基目の出口におけるスチレンの転化率は98%であった。

連続重合で得られた非水添共重合体を分析したところ、スチレン含有量は67 重量%、ポリスチレンブロック含有量が20重量%、ブタジエン部のビニル結合 量は14重量%、重量平均分子量は20万、分子量分布は1.9であった。

[0094]

ポリマー1の水添率は9.9%であった。また、粘弾性測定の結果、 $tan\delta$ のピークは1.0℃に存在した。また、DSC測定の結果、結晶化ピークは無かった。また、メルトフロー比は1.4であった。

[0095]

<ポリマー2>

ポリマー1と同様にして連続重合で得られたリビングポリマーの溶液中に、変性剤として1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノンを重合に使用したnーブチルリチウムに対して当モル反応させて変性重合体を得た。

得られた共重合体を分析したところ、スチレン含有量は67重量%、ポリスチ

レンブロック含有量が20重量%、重量平均分子量は20万、分子量分布は1. 9、変性率は約60%であった。

次に変性重合体の溶液に水添触媒IIをTiとして100ppm添加し、水素圧 0.7MPa、温度<math>70℃で水添反応を行った。その後安定剤としてオクタデシル-3-(3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネートを重合体100重量部に対して0.3重量部添加した後、溶媒を除去した。

得られた変性水添重合体(ポリマー5)の水添率は、水添率は99%であった。また、DSC測定の結果、結晶化ピークは無かった。また、メルトフロー比は15であった。

[0096]

<ポリマー3>

ポリマー2に、該ポリマーに結合する官能基1当量あたり2.1モルの無水マレイン酸を配合して、 $30 \, \text{mm} \, \phi$ 二軸押出機で $210 \, \text{℃}$ 、スクリュー回転数 $10 \, \text{0rpm} \, \text{で溶融混練し、ポリマー2} \, \text{の二次変性水添重合体(ポリマー3)を得た$

[0097]

D. 発泡性重合体組成物の調製及び発泡体の成形

溶融混練機としてニーダーを用い、表1に示した第一工程の配合成分を混練温度約120℃、混練時間15分で混練した。次に溶融混練機として2本ロールオープンミルを用い、第一工程の混練物と表1に示した第二工程の各配合成分とを混練温度約100℃、混練時間10分で混練した。

次に、圧縮成形機を用いて得られた混練物を温度160℃、圧力150 k g f / c m 2 で20分間圧縮成形した。20分径過後150 k g / c m 2 の圧力を保持したまま室温まで冷却した。その後圧力を開放して重合体組成物の発泡成形品を得た。

[0098]

- E. 発泡体の特性
- 1) 発泡体の比重

自動比重測定装置 (Automatic Sp. Gr. Calibrator DMA-3、Ueshima. Meas

urements)を用いて発泡体の比重を測定した。

2)硬さ

ASTM-D2240に準拠して、Asker Cタイプ デュロメーター硬度計 を用いて発泡体の硬さを測定した。測定温度は22 \mathbb{C} 。

3) 引張強度、伸び、引裂強度

厚さ3mmの発泡成形品からダンベルカッタ(No. 2)を用いて試験片を作成し、ASTM-D412に準拠して測定した。

[0099]

4) 圧縮永久歪

ASTM-D3754に準拠して、厚さ(高さ)10mm、直径30mmの円柱状発泡体の試験片を用い、50%の圧縮歪下(試験片の半分の厚さを有するスペースバーを使用)、50℃、6時間放置後、圧縮装置から取り出して室温で放置後、下記式から圧縮永久歪を測定した。Cs値が小さい方が耐圧縮永久歪性に優れることを示す。

Cs (%) = $[(T_0 - T_F) / (T_0 - T_S)] \times 100$ $T_0 =$ 測定前の試験片の厚さ $T_F =$ 測定後、室温で放置後の試験片の厚さ $T_S =$ スペースバーの厚さ

[0100]

5) 反撥弾性

厚さが15~17mmの範囲にある発泡体の試験片を用い、スチール製の球(16.3g)を該試験片上に落下させ、下記式から反撥弾性を測定した。測定温 度は22℃。反撥弾性の数値が小さい方が衝撃吸収性に優れることを示す。

反撥弾性 (%) = $[H_R/H_0] \times 100$

H₀=球の落下高さ

 H_R =球が反撥した高さ

[0101]

【実施例1】

水添共役ジエン系共重合体としてポリマー1を使用して、100重量部のポリ

マー1に表1に示した添加剤を配合した重合体組成物を作製し、その発泡体を上記の方法で成形した。得られた発泡体の特性を表1に示した。該発泡体は、発泡特性も良好で耐圧縮永久歪性、低反撥弾性(衝撃吸収性)に優れた発泡体であり、該発泡体からなる衝撃吸収材、は特に履物底材、緩衝材料として好適であった

[0102]

【実施例2】

水添共役ジエン系共重合体としてポリマー1を使用して、100重量部のポリマー1に表1に示した添加剤を配合した重合体組成物を作製し、その発泡体を上記の方法で成形した。得られた発泡体の特性を表1に示した。該発泡体は、発泡特性も良好で耐圧縮永久歪性、低反撥弾性(衝撃吸収性)に優れた発泡体であり、該発泡体からなる衝撃吸収材、は特に履物底材、緩衝材料として好適であった

[0103]

【実施例3】

水添共役ジエン系共重合体としてポリマー1を90重量部、ポリオレフィン系 重合体としてエチレン-酢酸ビニル共重合体(商品名:EVA460;デュポン 社製)を10重量部の配合比率とする以外は実施例1と同様に各種添加剤を配合 して重合体組成物を作製し、発泡体に成形した。得られた発泡体は、発泡特性、 耐圧縮永久歪性、低反撥弾性(衝撃吸収性)の良好な発泡体であった。

[0104]

【実施例4】

水添共役ジエン系共重合体としてポリマー1の代わりにポリマー2を使用する 以外は実施例1と同様にして、発泡特性も良好で、特に耐圧縮永久歪性、低反撥 弾性(衝撃吸収性)に優れた発泡体を得た。

[0105]

【実施例5】

水添共役ジエン系共重合体としてポリマー1の代わりにポリマー3を使用する 以外は実施例1と同様にして、発泡特性も良好で、特に耐圧縮永久歪性、低反撥 弾性(衝撃吸収性)に優れた発泡体を得た。

[0106]

【表1】

		配合成分	実施例1	実施例2
第一工程	成分(A)	水添共役ジエン系共重合体(注1)	100	100
	添加剤	酸化亜鉛	5	2
		ステアリン酸	ı	ı
		酸化チタン	4	7
		ステアリン酸亜鉛	ļ	l
		軟化剤(注2)	l	01
第二工程	添加剤	パーオキサイド(注3)	2.2	3.0
		架橋助剤(注4)	0.4	4.0
		発泡剤(注5)	3.5	3.5
特性	比重		0.164	121.0
	硬さ(Asker C)	r C)	35	29
	引張強度	引張強度(kgf/cm²)	17	13
•	伸び(%)		210	250
	引製強度(kgf,	(kgf/cm)	6	7
	圧縮永久歪(%)	歪(%)	48	40
	反撥彈性(%)	(%)	7	17

(注2)ホワイトオイル 1500 <Michang Oil Ind.Co.,Ltd (韓国)製> (注3)ジクミルパーオキサイド (注4)トリアリルシアヌレート

[0107]

【発明の効果】

本発明は、特定のビニル芳香族化合物含有量とビニル芳香族化合物重合体ブロック含有量を有する水添共役ジエン系重合体又は該水添共役ジエン系共重合体とポリオレフィン系重合体及び/又はゴム状重合体から構成される組成物を有する発泡体からなる衝撃吸収材に関し、耐圧縮永久歪性、耐傷付き性、低反発弾性(

衝撃吸収性)に優れた発泡体からなる衝撃吸収材を提供する。かかる特性を生かして、本発明の発泡体からなる衝撃吸収材は履物用材料(インソール、ミッドソール)、家電製品材料(回転機器の衝撃吸収材、緩衝材等)、自動車部品材料(振動緩衝材、防振・防音材等)、一般包装品の緩衝材などに利用できる。特に本発明の発泡体からなる衝撃吸収材は、履物用材料(とりわけ履物底材)、緩衝材料として好適に利用できる。



【要約】

【課題】 耐圧縮永久歪性、耐傷付き性、低反発弾性(衝撃吸収性)に優れた発 泡体からなる衝撃吸収材を提供する。

【解決手段】 ビニル芳香族化合物の含有量が50重量%を超え90重量%未満である、共役ジエンとビニル芳香族化合物との共重合体を水素添加した水添共役ジエン系共重合体(A)が85重量部を超え100重量部以下、およびポリオレフィン系重合体、ゴム状重合体からなる群より選ばれる少なくとも1種の重合体(B)が15重量部未満である、水添共重合体又は水添共重合体組成物を有し、反撥弾性が40%以下である発泡体からなる衝撃吸収材。

【選択図】 選択図なし

ページ: 1/E

【書類名】

出願人名義変更届(一般承継)

【提出日】

平成15年10月 7日

特願2003-162253

【あて先】

特許庁長官 殿

【事件の表示】

NHII KE K

【出願番号】 【承継人】

【識別番号】

303046314

【氏名又は名称】

旭化成ケミカルズ株式会社

【代表者】

藤原 健嗣

【提出物件の目録】

【物件名】

商業登記簿謄本 1

【援用の表示】

平成03年特許願第046654号

【物件名】

承継証明書 1

【援用の表示】

平成03年特許願第046654号

特願2003-162253

出願人履歴情報

識別番号

[000000033]

1. 変更年月日 [変更理由] 2001年 1月 4日

名称変更

住 所

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

氏 名 旭化成株式会社 特願2003-162253

出願人履歴情報

識別番号

[303046314]

1. 変更年月日

2003年 8月20日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都千代田区有楽町一丁目1番2号

氏 名 旭化成ケミカルズ株式会社